

РУКОВОДСТВО ПО ИСПЫТАТЕЛЬНЫМ МЕТОДАМ

Номер 2.3.35	
Предмет исследования Методы определения содержания галогенидов, концентрация хлоридов и бромидов	
Дата 06/04	Редакция С
Исходящая рабочая группа Целевая группа по испытанию характеристик флюса (5-24а)	

1.0 Общая информация

Данный испытательный метод предназначен для определения содержания галогенидов во флюсах, обычно хлоридов и бромидов. Содержание галогенидов выражается в виде процентного соотношения хлоридов к твердой (нелетучей) части флюса или как миллиэквивалент на грамм твердой части флюса. Проба флюса или вытяжка флюса титруется до конечной точки, а затем вычисляется процентное содержание хлоридов или миллиэкв/г хлоридов.

2.0 Прилагаемая документация

IPC-TM-650 Руководство по испытательным методам

2.3.34 Содержание твердой фазы, флюсы

3.0 Испытательный образец

Как минимум 50 мл жидкого флюса, разжиженного пастообразного флюса или разжиженного твердого флюса, либо 10-50 мл вытяжки флюса из паяльной пасты, навески дозированного припоя или присадочной проволоки с флюсовым сердечником. Содержание твердой фазы в образцах должно быть известно или определено с помощью стандарта IPC-TM-650, испытательный метод 2.3.34.

4.0 Приборы и реактивы**4.1 Приборы**

4.1.1 Магнитная мешалка

4.1.2 Аналитические весы с точность измерения до 0.001 г

4.1.3 Пипетки

4.1.4 Бюретки

4.1.5 Мензурка 100 мл, «Пайрекс»

4.1.6 Делительная воронка 125 мл

4.1.7 Колба Эрленмейера 125 мл

4.1.8 Мерная колба 1000 мл

4.1.9 Водяной термостат

4.2 Реактивы

- 4.2.1** 0.1N нитрат серебра, нормализованный: растворите 17.000 г нитрата серебра в деионизированной воде и добавьте к 1000 мл в мерной колбе.
- 4.2.2** 1M гидроксид натрия: в мерную колбу с 1000 мл деионизированной воды добавьте 40.0 г гидроксида натрия.
- 4.2.3** 0.2M азотная кислота: растворите в деионизированной воде 12.6 мл концентрированной (16M) азотной кислоты и добавьте к 1000 мл в мерной колбе.
- 4.2.4** 1M хромат калия: в мерную колбу с 1000 мл используемой деионизированной воды добавьте 194 г хромата калия.
- 4.2.5** 0.03M раствор фенолфталеина.
- 4.2.6** Хлороформ.
- 4.2.7** 18 мегом или лучше деионизированная вода.

5.0 Процедура

5.1 Подготовка образца

5.1.1 Для смол/канифольных флюсов

- 5.1.1.1** Используя аналитические весы проведите точное взвешивание 3-5 г флюса в мензурке на 100 мл.
- 5.1.1.2** Точно взвешенное количество образца флюса перенесите в делительную воронку на 125 мл, используя три 10 мл аликвот хлороформа.
- 5.1.1.3** Добавьте 15 мл деионизированной воды в воронку и встряхивайте в течение 10 секунд.
- 5.1.1.4** Подождите, когда раствор отстоится и произойдет четкое разделение двух слоев.
- 5.1.1.5** Слейте нижний слой (хлороформ) в мензурку и оставьте до следующей экстракции.
- 5.1.1.6** Слейте верхний слой (вода) в колбу Эрленмейера на 125 мл.
- 5.1.1.7** Перелейте слитый хлороформ из мензурки в воронку и повторите экстракцию с 15 мл воды два или более раз, каждый раз добавляя новую порцию воды в колбу.
- 5.1.1.8** Используя водяной термостат, нагрейте колбу Эрленмейера с порцией воды, выпаривая хлороформ, если таковой имеется.
- 5.1.1.9** Не нагревайте выше 80°C. Охладите раствор до комнатной температуры.

5.1.2 Для органических и неорганических (водорастворимых) флюсов

- 5.1.2.1** С помощью аналитических весов точно отвесьте около 3-5 г образца флюса в колбе Эрленмейера на 125 мл.
- 5.1.2.2** Добавьте 50 мл деионизированной воды.

5.2 Испытание

- 5.2.1** Добавьте две капли 0.03M фенолфталеина в колбу Эрленмейера (с этапов 5.1.1.9 или 5.1.2.2).

5.2.2 Добавляйте 1М раствор гидроксида натрия, пока раствор не приобретет красное окрашивание. По каплям прибавляйте 0.2М азотную кислоту до полной нейтрализации красного окрашивания.

5.2.3 Добавьте около 60 мл деионизированной воды.

5.2.4 Добавьте шесть капель 1М хромата калия и протитруйте нормализованным 0.1Н раствором нитрата серебра до красно-коричневой конечной точки.

5.3 Вычисления

5.3.1 Вычислите процентное соотношение веса галогенидов на базе хлоридов по содержанию твердой фазы флюса, используя следующую формулу:

$$\text{Галогениды (в \% хлоридов)} = \frac{3.55 \, VN \times 100}{mS}$$

5.3.2 Вычислите процент галогенидов по содержанию твердой (нелетучей) фазы флюса, используя следующую формулу:

$$\text{Галогениды, миллиэкв/г твердой фазы} = \frac{V \times M \times 100}{mS}, \text{ где}$$

V – объем 0.1Н нитрата серебра в мл

N – нормальность раствора нитрата серебра

m - масса (вес) образца флюса в граммах

S – процентное содержание твердой фазы (нелетучей) во флюсе.

6 Примечания

6.1 Безопасность. Соблюдайте все соответствующие меры предосторожности при работе с реактивами, используемыми в данном испытательном методе.



ASSOCIATION CONNECTING
ELECTRONICS INDUSTRIES®

2215 Sanders Road
Northbrook, IL 60062-6135

IPC-TM-650 TEST METHODS MANUAL

1 Scope This test method is designed to determine the halide content of fluxes attributable to chlorides and bromides. The halide content is reported as the weight percentage of chloride to the solid (nonvolatile) portion of the flux or as milliequivalent per gram of flux solids. A sample of flux or flux extract is titrated to an end-point and the percentage chloride or meq/g of halides is calculated.

2 Applicable Documents

IPC-TM-650 Test Methods Manual

2.3.34 Solids Content, Flux

3 Test Specimen A minimum of 50 ml of liquid flux, diluted paste flux, or diluted solid flux, or 10-50 ml of flux extract from solder paste, solder preforms or flux-cored wire. The solids content of the sample must be known or determined by IPC-TM-650, Test Method 2.3.34.

4 Apparatus and Reagents

4.1 Apparatus

4.1.1 Magnetic stirrer

4.1.2 Analytical balance capable of reading to 0.001 g

4.1.3 Pipettes

4.1.4 Burettes

4.1.5 100 ml beakers, Pyrex

4.1.6 125 ml separatory funnel

4.1.7 125 ml Erlenmeyer flasks

4.1.8 1000 ml volumetric flasks

4.1.9 Water bath

Number 2.3.35	
Subject Halide Content, Quantitative (Chloride & Bromide)	
Date 06/04	Revision C
Originating Task Group Flux Specifications Task Group (5-24a)	

4.2 Reagents

4.2.1 0.1N silver nitrate, standardized: dissolve 17.000 g silver nitrate in deionized water and dilute to 1000 ml in a volumetric flask.

4.2.2 1M sodium hydroxide: 40.0 g of sodium hydroxide diluted to 1000 ml with deionized water in a volumetric flask.

4.2.3 0.2M nitric acid: add 12.6 ml concentrated (16M) nitric acid to deionized water and dilute to 1000 ml in a volumetric flask.

4.2.4 1M Potassium chromate: 194 g diluted to 1000 ml using deionized water in a volumetric flask.

4.2.5 0.03M phenolphthalein solution. (Reagent Grade).

4.2.6 Chloroform (Reagent Grade).

4.2.7 18 megohm or better Deionized water.

5 Procedures

5.1 Sample Preparation

5.1.1 For Rosin/Resin Fluxes

5.1.1.1 Use an analytical balance to accurately weigh about 3-5 g of flux sample in a tared 100 ml beaker.

5.1.1.2 Quantitatively transfer the flux sample to a 125 ml separatory funnel using three 10 ml aliquots of chloroform.

5.1.1.3 Add 15 ml of deionized water to the funnel and shake the funnel for 10 seconds.

5.1.1.4 Allow the funnel to stand until the layers completely separate.

IPC-TM-650		
Number 2.3.35	Subject Halide Content, Quantitative (Chloride & Bromide)	Date 06/04
Revision C		

5.1.1.5 Draw off the bottom (chloroform) layer into a beaker and save for the next extraction.

5.1.1.6 Transfer the top (water) layer to a 125 ml Erlenmeyer flask.

5.1.1.7 Transfer the chloroform layer from the beaker to the funnel and repeat the extraction with 15 ml of water two more times, each time adding the water extract portion to the flask.

5.1.1.8 Using a water bath, heat the water extract in the Erlenmeyer flask to expel any chloroform which may be present.

5.1.1.9 Do not heat above 80 °C [176 °F]. Allow solution to cool to room temperature.

5.1.2 For Organic and Inorganic (Water Soluble) Fluxes

5.1.2.1 Use an analytical balance to accurately weigh about 3-5 g of flux sample in a tared 125 ml Erlenmeyer flask.

5.1.2.2 Add 50 ml deionized water.

5.2 Test

5.2.1 Add two drops of 0.03 M phenolphthalein solution to the Erlenmeyer flask (from step 5.1.1.9 or 5.1.2.2).

5.2.2 Add 1 M sodium hydroxide until the solution turns red. Add 0.2 M nitric acid dropwise until the red color is just completely discharged.

5.2.3 Dilute to about 60 ml with deionized water.

5.2.4 Add six drops of 1 M potassium chromate and titrate with standardized 0.1N silver nitrate to the red-brown end point.

5.3 Calculations

5.3.1 Calculate the weight percentage of halides as chloride based on flux solids content, using the following formula:

$$\text{Halides, as \% chlorides} = \frac{3.55 V N \times 100}{m S}$$

5.3.2 Calculate halides milliequivalent per gram of flux solids (nonvolatiles) using the following formula:

$$\text{Halides, meq/g solids} = \frac{V \times M \times 100}{m S}$$

Where:

V is the volume of 0.1N silver nitrate in ml.

N is the normality of silver nitrate solution.

m is the mass (weight) of flux sample in grams.

S is the percentage of solids (nonvolatiles) of the flux.

6 Notes

6.1 Safety Observe all appropriate precautions on MSDS for chemicals involved in this test method.